PATINT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Commissioner	
LIC Department of Commi	_

US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT

2011 South Clark Place Room CP2/5C24

Arlington, VA 22202

Date of mailing (day/month/year) 23 January 2001 (23.01.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP00/04938	Applicant's or agent's file reference 6713Wiar9961
International filing date (day/month/year) 30 May 2000 (30.05.00) Priority date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)	
Applicant	
KRUSE, Inge et al	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	08 December 2000 (08.12.00)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
٠	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Charlotte ENGER

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

F---- DOTHD/004 / 1.0. 1000)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) NACH DEM VERTRAG UBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. Dezember 2000 (14.12.2000)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer **WO** 00/74641 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61P 17/16, A61K 7/48

[DE/DE]; Schlüterstrasse 3, D-20146 Hamburg (DE). RIPPKE, Frank [DE/DE]; Jugendstrasse 3, D-22527 Hamburg (DE). SCHÖNROCK, Uwe [DE/DE]; Lerchen-

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/04938

A61K 7/42,

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Mai 2000 (30.05.2000)

trasse 48, D-20245 Hamburg (DE).

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 25 499.0

4. Juni 1999 (04.06.1999)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BEIERSDORF AG [DE/DE]; Unnastrasse 48, D-20245 Hamburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRUSE, Inge

(74) Gemeinsamer Vertreter: BEIERSDORF AG; Unnas-

(81) Bestimmungsstaaten (national): JP, US.

weg 33, D-23866 Nahe (DE).

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF ASCORBIC ACID AND ONE OR MORE FLAVONE DERIVATIVES AND/OR FLAVAN DERIVATIVES. ESPECIALLY FLAVONOIDS, FOR PRODUCING COSMETIC OR DERMATOLOGICAL PREPARATIONS USED TO PRE-VENT OR SOOTH SUNBURNS

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON ASCORBINSÄURE UND EINEM ODER MEHREREN FLAVONDERIVATEN UND/ODER FLAVANONDERIVATEN, INSBESONDERE FLAVONOIDEN ZUR HERSTELLUNG KOSMETISCHER ODER DERMATOLOGISCHER ZUBEREITUNGEN ZUR PROPHYLAXE ODER LINDERUNG DES SONNENBRANDES

(57) Abstract: The invention relates to the use of ascorbic acid and ascorbyl compounds and one or more flavone derivatives and/or flavan derivatives, especially flavonoids, for producing a cosmetic or dermatological preparation used to prevent or sooth sunburns.

(57) Zusammenfassung: Verwendung von Ascorbinsäure und/oder Ascorbylverbindungen und einem oder mehreren Flavonderivaten und/oder Flavanonderivaten, insbesondere Flavonoiden zur Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Zubereitung zur Prophylaxe oder Linderung des Sonnenbrandes.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

WO 00/74641 PCT/EP00/04938

B iersdorf Aktiengesellschaft Hamburg

5

10

25

35

Beschreibung

Verwendung von Ascorbinsäure und einem oder mehreren Flavonderivaten und/oder Flavanonderivaten, insbesondere Flavonoiden zur Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Zubereitungen zur Prophylaxe oder Linderung des Sonnenbrandes

Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische und dermatologische Zubereitungen.

Die schädigende Wirkung des ultravioletten Teils der Sonnenstrahlung auf die Haut ist allgemein bekannt. In Abhängigkeit von ihrer jeweiligen Wellenlänge haben die Strahlen verschiedene Wirkungen auf das Organ Haut: Die sogenannte UV-C-Strahlung mit ein r Wellenlänge, die kleiner als 290 nm ist, wird von der Ozonschicht in der Erdatmosphäre absorbiert und hat daher keine physiologische Bedeutung. Dagegen verursachen Strahlen im Bereich zwischen 290 nm und 320 nm, dem sogenannten UV-B-Bereich, ein Erythem, einen einfachen Sonnenbrand oder sogar mehr oder weniger starke Verbrennungen.

Der Sonnenbrand (*Erythema solare*) stellt somit eine akute Lichtdermatose dar. Er ist eine phototraumatische Reaktion bei an sich normaler Lichtempfindlichkeit der Haut durch Überdosierung von UV-Licht. Die Symptome des Sonnenbrandes sind mehr oder starke Hautrötung und eventuell Blasenbildung. Im Verlaufe der Abheilung des Sonnenbrandes ist oftmals Abschuppung der lichtexponierten Hautbereiche zu beobachten.

Als ein Maximum der Erythemwirksamkeit des Sonnenlichtes wird der engere Bereich um 308 nm angegeben.

Man hat lange Zeit fälschlicherweise angenommen, daß die langwellige UV-A-Strahlung mit einer Well nlänge zwischen 320 nm und 400 nm nur eine vernachlässigbare biologisch. Wirkung aufweist und daß dementsprechend die UV-B-Strahlen für die meisten Lichtschäden an der menschlichen Haut verantwortlich seien. Inzwischen ist allerdings

WO 00/74641

PCT/EP00/04938

durch zahlreiche Studien belegt, daß UV-A-Strahlung im Hinblick auf die Auslösung photodynamischer, speziell phototoxischer Reaktionen und chronischer Veränderungen der Haut weitaus gefährlicher als UV-B-Strahlung ist. Auch kann der schädigende Einfluß der UV-B-Strahlung durch UV-A-Strahlung noch verstärkt werden.

2

5

10

15

20

25

30

35

Etwa 90 % der auf die Erde gelangenden ultravioletten Strahlung besteht aus UV-A-Strahlen. Während die UV-B-Strahlung in Abhängigkeit von zahlreichen Faktoren stark variiert (z.B. Jahres- und Tageszeit oder Breitengrad), bleibt die UV-A-Strahlung unabhängig von jahres- und tageszeitlichen oder geographischen Faktoren Tag für Tag relativ konstant. Gleichzeitig dringt der überwiegende Teil der UV-A-Strahlung in die lebende Epidermis ein, während etwa 70 % der UV-B-Strahlen von der Hornschicht zurückgehalten werden.

Ein Sonnenbad wird von den meisten Menschen als angenehm empfunden, die nachteiligen Folgen zunächst nicht beachtet. Allerdings hat sich in den letzten Jahren durchaus ein Bewußtsein über die negativen Auswirkungen einer zu intensiven Sonnenbestrahlung herausgebildet, weshalb mehr und stärker schützende Sonnenschutzmittel angewendet werden. Zum Schutz gegen UV-B-Strahlung als Prophylaxe des Sonnenbrandes sind zahlreiche Verbindungen bekannt, bei denen es sich zumeist um Derivate des 3-Benzylidencamphers, der 4-Aminobenzoesäure, der Zimtsäure, der Salicylsäure, des Benzophenons sowie auch des 2-Phenylbenzimidazols handelt.

Im allgemeinen ist das Lichtabsorptionsverhalten von Lichtschutzfiltersubstanzen sehr gut bekannt und dokumentiert, zumal in den meisten Industrieländern Positivlisten für den Einsatz solcher Substanzen existieren, welche recht strenge Maßstäbe an die Dokumentation anlegen. Je nachdem, in welchem Bereich des UV-Lichtes absorbiert wird, unterscheidet man UV-B-Filter, UV-A-Filter und Breitbandfilter (welche über den gesamten Bereich des UV-A und UV-B eine Filterwirkung zeigen). Durch entsprechende Auswahl des UV-Filters und seiner Konzentration im Sonnenschutzmittel hat man die Möglichkeit, den Grad der Abschirmung des UV-Lichtes zu beeinflussen. Für die Dosierung der Substanzen in den fertigen Formulierungen können die Extinktionswerte allerdings allenfalls eine Orientierungshilfe bieten, denn durch Wechselwirkungen mit Inhaltsstoffen der Formulierung oder der Haut selbst können Unwägbarkeiten auftreten. Femer ist in der Regel schwierig vorab abzuschätzen, wie gleichmäßig und in welcher Schichtdicke die Filtersubstanz in und auf der Homschicht der Haut verteilt ist.

Eine wirksame Prophylaxe des Sonnenbrandes wurde bisher also lediglich durch den Einsatz klassischer UV-Filter oder UV-Blocker gelöst. Eine wirksame Linderung bereits manifesten Sonnenbrandes war bisher schwierig.

5

10

15

20

L.

Es galt also, den Übelständen des Standes der Technik Abhilfe zu schaffen.

Die Verwendung der Ascorbinsäure in Kosmetika und Dermatika ist an sich bekannt. L-Ascorbinsäure {(R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxy-5-H-furan-2-on, Vitamin C} zeichnet sich durch die Strukturformel

aus. Sie ist leicht löslich in Wasser, gut löslich in Alkohol, unlöslich in Ether, Petrolether, Chloroform, Benzol sowie in Fetten u. fetten Ölen. Ascorbinsäure ist ein Endiol und wirkt als Redukton stark reduzierend. Ascorbinsäure ist wärmeempfindlich und wird insbesondere in Gegenwart von Schwermetallspuren sowie in alkalischem Milieu durch Licht und Luftsauerstoff zersetzt, in reinem, trockenem Zustand ist sie dagegen relativ beständig gegen Licht, Luft und Wärme.

In kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen werden anstatt der Ascorbinsäure oftmals Ascorbylverbindungen, bevorzugt Ascorbylester von Fettsäuren, besonders bevorzugt Ascorbylpalmitat eingesetzt, da die Empfindlichkeit dieser Verbindungen auf oxidativen Einfluß gegenüber der Ascorbinsäure stark herabgesetzt ist und diese Verbindungen zumeist besser öllöslich sind, was galenische Vorteile bieten kann.

25 Ascorbylverbindungen im engeren Sinne sind insbesondere die Ascorbylester der allgemeinen Struktur

wobei R einen verzweigten oder unverzweigten Alkylrest mit bis zu 25 Kohlenstoffatomen darstellen kann.

Auch Ascorbylglycoside sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung, insbesondere die Ascorbylglucoside, insbesondere das Ascorbyl-2-glucosid, welches durch die Strukltur

wiedergegeben wird.

Ascorbylverbindungen im engeren Sinne sind ferner die Ascorbylphosphate, insbesondere vorteilhaft die Ascorbyl-2-Phosphate der Ascorbinsäure bzw. deren Alkali-, Erdalkali-, Zinksalze oder gemischte Salze solcher Kationen.

15

25

10

Vorstehend dargestellt ist ein dreifach deprotoniertes Ascorbylphosphation, wiewohl auch andere Deprotonierungsstufen im Sinne der vorliegenden Erfindung vorteilhaft sind.

20 Bevorzugt sind die Natrium-, Magnesium- und Zinksalze, beispielsweise das Natrium- ascorbylphosphat.

Die Verwendung von Flavonen bzw. Flavonoiden in der Kosmetik bzw. Dermatologie ist an sich bekannt. So beschreibt die DE-OS 44 44 238 Kombinationen von Zimtsäurederivaten und Flavonglycosiden, beispi Isweis α -Glycosylrutin als Antioxidantien und als Wirkstoffe gegen andere Indikation n.

10

Es war indes überraschend und für den Fachmann nicht vorauszusehen, daß die Verwendung von Ascorbinsäure und einem oder mehreren Flavonderivaten und/oder Flavanonderivaten, insbesondere Flavonoiden zur Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Zubereitung zur Prophylaxe oder Linderung des Sonnenbrandes den Nachteilen des Standes der Technik abhelfen würde.

Flavon und seine Derivate (oft auch kollektiv "Flavone" genannt) sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet (Substitutionspostitionen angegeben):

Einige der wichtigeren Flavone, welche auch in der belebten Natur aufzufinden sind, sind in der nachstehenden Tabelle aufgeführt:

<u> </u>	OH-Substitutionspositionen							
	3	5	7	8	2'	3'	4'	5'
Flavon	-	-	-	-	_	_	-	-
Flavonol	+	_	-	-	-	-	-	_
Chrysin	-	+	+	_	-	_	-	-
Galangin	+	+	+	-	_	_	-	_
Apigenin	-	+	+	_		-	+	_
Fisetin	+	_	+	-	-	+	+	-
Luteolin	-	+	+	-	-	+	+	-
Kämpferol	+	+	+	-	-	-	+	-
Quercetin	+	+	+	-	-	+	+	-
Morin	+	+	+	-	+	-	+	_
Robinetin	+	-	+	_	-	+	+	+
Gossypetin	+	+	+	+	-	+	+	_
Myricetin	+	+	+	_	_	+	+	+

In der Natur kommen Flavone in der Regel in glycosidierter Form vor.

Flavonoide sind Glycoside der Flavone, der Flavanone, deren Grundgerüst durch die folgende Struktur gekennzeichnet ist:

5

der 3-Hydroxyflavone (Flavonole), deren Grundgerüst durch die folgende Struktur gekennzeichnet ist:

der Aurone, deren Grundgerüst durch die folgende Struktur gekennzeichnet ist:

10

sowie der Isoflavone, deren Grundgerüst durch die folgende Struktur gekennzeichnet ist:

Erfindungsgemäß werden die Flavonoide bevorzugt gewählt gewählt aus der Gruppe der Substanzen der generischen Strukturformel

$$Z_7$$
 Z_7
 Z_7

wobei Z_1 - Z_7 unabhängig voneinander gewählt werden aus der Gruppe H, OH, Alkoxysowie Hydroxyalkoxy-, wobei die Alkoxy- bzw. Hydroxyalkoxygruppen verzweigt und unverzweigt sein und 1 - 18 C-Atome aufweisen können, und wobei Gly gewählt wird aus der Gruppe der Mono- und Oligoglycosidreste.

Erfindungsgemäß können die Flavonoide aber auch vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der Substanzen der generischen Strukturformel

Gly-O
$$Z_1$$
 Z_2 Z_3 Z_4 Z_6 Z_6 Z_6

- wobei Z₁ Z₆ unabhängig voneinander gewählt werden aus der Gruppe H, OH, Alkoxysowie Hydroxyalkoxy-, wobei die Alkoxy- bzw. Hydroxyalkoxygruppen verzweigt und unverzweigt sein und 1 18 C-Atome aufweisen können, und wobei Gly gewählt wird aus der Gruppe der Mono- und Oligoglycosidreste.
- 15 Bevorzugt können solche Strukturen gewählt werden aus der Gruppe der Substanzen der generischen Strukturformel

wobei Gly_1 , Gly_2 und Gly_3 unabhängig voneinander Monoglycosidreste oder darstellen. Gly_2 bzw. Gly_3 können auch einz In oder gemeinsam Absättigungen durch Wasserstoffatome darstellen.

Bevorzugt werden Gly₁, Gly₂ und Gly₃ unabhängig voneinander gewählt aus der Gruppe der Hexosylreste, insbesondere der Rhamnosylreste und Glucosylreste. Aber auch andere Hexosylreste, beispielsweise Allosyl, Altrosyl, Galactosyl, Gulosyl, Idosyl, Mannosyl und Talosyl sind gegebenenfalls vorteilhaft zu verwenden. Es kann auch erfindungsgemäß vorteilhaft sein, Pentosylreste zu verwenden.

10

Vorteilhaft werden Z_1 - Z_5 unabhängig voneinander gewählt aus der Gruppe H, OH, Methoxy-, Ethoxy- sowie 2-Hydroxyethoxy-, und die Flavonglycoside haben die Struktur

$$Z_{7} \xrightarrow{Z_{1}} Z_{2}$$

$$Z_{7} \xrightarrow{Z_{2}} Z_{3}$$

$$Z_{5} \xrightarrow{Z_{5}} Z_{4}$$

$$Z_{6} \xrightarrow{Gly_{1}-Gly_{2}} Gly_{3}$$

Besonders vorteilhaft werden die erfindungsgemäßen Flavonglycoside aus der Gruppe, welche durch die folgende Struktur wiedergegeben werden:

wobei Gly₁, Gly₂ und Gly₃ unabhängig voneinander Monoglycosidreste oder darstellen. Gly₂ bzw. Gly₃ können auch einzeln oder gemeinsam Absättigungen durch Wasserstoffatome darstellen.

20

Bevorzugt werd n Gly₁, Gly₂ und Gly₃ unabhängig voneinand r gewählt aus der Gruppe der Hexosylreste, insb sondere der Rhamnosylreste und Glucosylreste. Aber auch

andere Hexosylreste, beispielsweise Allosyl, Altrosyl, Galactosyl, Gulosyl, Idosyl, Mannosyl und Talosyl sind gegebenenfalls vorteilhaft zu verwenden. Es kann auch erfindungsgemäß vorteilhaft sein, Pentosylreste zu verwenden.

Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist, das oder die Flavonglycoside zu wählen aus der Gruppe α -Glucosylrutin, α -Glucosylmyrictrin, α -Glucosylguercitrin und α -Glucosylquercitrin.

Ein erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist α -Glucosylrutin. Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Naringin (Aurantiin, Naringenin-7-rhamnoglucosid). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Hesperidin (3',5,7-Trihydroxy-4'-methoxyflavanon-7-rutinosid, Hesperidosid, Hesperetin-7-O-rutinosid). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Rutin (3,3',4',5,7-Pentahydroxyflyvon-3-rutinosid, Quercetin-3-rutinosid, Sophorin, Birutan, Rutabion, Taurutin, Phytomelin, Melin). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Troxerutin (3,5-Dihydroxy-3',4',7-tris(2-hydroxyethoxy)-flavon-3-(6-O-(6-deoxy- α -L-mannopyranosyl)- β -D-glucopyranosid)). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Monoxerutin (3,3',4',5-Tetrahydroxy-7-(2-hydroxyethoxy)-flavon-3-(6-O-(6-deoxy- α -L-mannopyranosyl)- β -D-glucopyranosid)). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Dihydrorobinetin (3,3',4',5',7-Pentahydroxyflavanon). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

5

10

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Taxifolin (3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavanon). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Eriodictyol-7-glucosid (3',4',5,7-Tetrahydroxyflavanon-7-glucosid). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

5 Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Flavanomareïn (3',4',7,8-Tetrahydroxyflavanon-7-glucosid). Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

10 Ein weiteres erfindungsgemäß besonders vorteilhaftes Flavonoid ist Isoquercitrin (3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavanon-3-(β-D-Glucopyranosid) . Es zeichnet sich durch folgende Struktur aus:

Das oder die Flavonderivate und/oder Flavanonderivate, insbesondere Flavonoide sind erfindungsgemäß vorteilhaft in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen bevorzugt zu 0,001 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt zu 0,05 Gew.-% bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt zu 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, enthalten.

Die Ascorbylverbindung oder die Ascorbylverbindungen, insbesondere Vitamin C, ist bzw. sind erfindungsgemäß vorteilhaft in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen bevorzugt zu 0,001 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt zu 0,05 Gew.-% bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt zu 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, enthalten.

Die erfindungsgemäße Kombination aus mindestens einem Flavonderivat und/oder Flavanonderivat, insbesondere mindestens einem Flavonoid und mindestens einer Ascorbylverbindung, insbesondere Vitamin C, wird im Rahmen dieser Schrift auch kollektiv als "erfindungsgemäßer Wirkstoff" oder "erfindungsgemäß verwendeteter Wirkstoff" oder "erfindungsgemäß verwendetete Wirkstoffkombination" bezeichnet bzw. mit sinnverwandten Bezeichnungen belegt.

20

25

35

5

10

15

Die Schrift JP-OS Hei-06-138,941 beschreibt zwar orale Zubereitungen mit einem Gehalt an wasserlöslichen Glycosiden, welche beispielsweise gewählt werden können aus der Gruppe α -Glucosylrutin, α -Glucosylmyricetin, α -Glucosylisoquercitrin und α -Glucosylquercitrin. Die Schrift JP-OS Hei-04-363,395 beschreibt ein Verfahren, die Zersetzung von Parfümbestandteilen zu verhindern, welche sich unter anderem durch einen Zusatz an α -Glucosylrutin zu den entsprechenden Zubereitungen auszeichnet. Ferner beschreiben die Schriften EP-OS 586 303 und EP-OS 595 694 die Verwendung von Flavonoïden als Antioxidantien bzw. Lichtschutzsubstanzen in Kosmetika.

30 Kein Hinweis ist diesen Schriften aber zu entnehmen, welcher in die Richtung der vorliegenden Erfindung weisen könnte.

Es war vielmehr erstaunlich und für den Fachmann nicht vorhersehbar, daß Zubereitungen gemäß der erfindungsgemäßen Verwendung eine ausgezeichnete Prophylaxe des Sonnenbrandes gewährleisten würden, und das sogar, wenn auf die zusätzliche Gegenwart von UV-Filtersubstanzen oder UV-Blockern verzichtet wird. Ebenso erstaunlich

15

20

25

30

35

war, daß bei Befolgen der erfindungsgemäßen Lehre eine signifikante Linderung bereits manifesten Sonnenbrandes zu beobachten ist

Die erfindungsgemäßen kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen können wie üblich zusammengesetzt sein und zur Behandlung, der Pflege und der Reinigung der Haut dienen. Sie enthalten bevorzugt 0,001 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,05 Gew.-% bis 5 Gew.-%, insbesondere 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, an erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen.

Es ist erfindungsgemäß bevorzugt, den erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen bzw. kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen, solche Wirkstoffkombinationen enthaltend Komplexbildner zuzufügen.

Komplexbildner sind an sich bekannte Hilfsstoffe der Kosmetologie bzw. der medizinischen Galenik. Durch die Komplexierung von störenden Metallen wie Mn, Fe, Cu und anderer können beispielsweise unerwünschte chemische Reaktionen in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen verhindert werden.

Komplexbildner, insbesondere Chelatoren, bilden mit Metallatomen Komplexe, welche bei Vorliegen eines oder mehrerer mehrbasiger Komplexbildner, also Chelatoren, Metallacyclen darstellen. Chelate stellen Verbindungen dar, in denen ein einzelner Ligand mehr als eine Koordinationsstelle an einem Zentralatom besetzt. In diesem Falle werden also normalerweise gestreckte Verbindungen durch Komplexbildung über ein Metall-Atom od. -lon zu Ringen geschlossen. Die Zahl der gebundenen Liganden hängt von der Koordinationszahl des zentralen Metalls ab. Voraussetzung für die Chelatbildung ist, daß die mit dem Metall reagierende Verbindung zwei oder mehr Atomgruppierungen enthält, die als Elektronendonatoren wirken.

Der oder die Komplexbildner können vorteilhaft aus der Gruppe der üblichen Verbindungen gewählt werden, wobei bevorzugt mindestens eine Substanz aus der Gruppe bestehend aus Weinsäure und deren Anionen, Citronensäure und deren Anionen, Aminopolycarbonsäuren und deren Anionen (wie beispielsweise Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA) und deren Anionen, Nitrilotriessigsäure (NTA) und deren Anionen, Hydroxyethylendiaminotriessigsäure (HOEDTA) und deren Anionen, Diethylenaminopentaessigsäure (DPTA) und d ren Anionen, trans-1,2-Diaminocycloh xantetraessigsäure (CDTA) und deren Anionen).

Der oder die Komplexbildner sind erfindungsgemäß vorteilhaft in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen bevorzugt zu 0,01 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt zu 0,05 Gew.-% bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt zu 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, enthalten.

Zur Anwendung werden die kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen erfindungsgemäß in der für Kosmetika üblichen Weise auf die Haut in ausreichender Menge aufgebracht.

10

15

20

25

5

Erfindungsgemäße kosmetische und dermatologische Zubereitungen können in verschiedenen Formen vorliegen. So können sie z.B. eine Lösung, eine wasserfreie Zubereitung, eine Emulsion oder Mikroemulsion vom Typ Wasser-in-Öl (W/O) oder vom Typ Öl-in-Wasser (O/W), eine multiple Emulsionen, beispielsweise vom Typ Wasser-in-Öl-in-Wasser (W/O/W), ein Gel, einen festen Stift, eine Salbe oder auch ein Aerosol darstellen. Es ist auch vorteilhaft, Isoquercitrin in verkapselter Form darzureichen, z.B. in Kollagenmatrices und anderen üblichen Verkapselungsmaterialien, z.B. als Celluloseverkapselungen, in Gelatine, Wachsmatrices oder liposomal verkapselt. Insbesonder Wachsmatrices wie sie in der DE-OS 43 08 282 beschrieben werden, haben sich als günstig herausgestellt.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen können kosmetische Hilfsstoffe enthalten, wie sie üblicherweise in solchen Zubereitungen verwendet werden, z.B. Konservierungsmittel, Bakterizide, Parfüme, Substanzen zum Verhindern des Schäumens, Farbstoffe, Pigmente, die eine färbende Wirkung haben, Verdickungsmittel, oberflächenaktive Substanzen, Emulgatoren, weichmachende, anfeuchtende und/oder feuchhaltende Substanzen, Fette, Öle, Wachse oder andere übliche Bestandteile einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung wie Alkohole, Polyole, Polymere, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte, organische Lösemittel oder Silikonderivate

30 konderivate.

Insbesondere können erfindungsgemäß verwendete Wirkstoffkombinationen auch mit anderen Antioxidantien und/oder Radikalfängem kombiniert werden.

Vorteilhaft w rden solche Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäur n (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B.

10

15

Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α -Carotin, β -Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis µmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α -Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α -Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Sesamoli, Sesamolin, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

25

20

Die Menge der vorgenannten Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den Zubereitungen beträgt vorzugsweise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 - 20 Gew.-%, insbesondere 0,1 - 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

30

Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die zusätzlichen Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 - 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

35 Sofern Vitamin A, bzw. Vitamin-A-Derivate, bzw. Carotine bzw. deren Derivate das oder die zusätzlichen Antioxidantien darst Ilen, ist vorteilhaft, deren jeweilig Konzentration n

aus dem Bereich von 0,001 - 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

Erfindungsgemäße Emulsionen sind vorteilhaft und enthalten z.B. die genannten Fette,

Öle, Wachse und anderen Fettkörper, sowie Wasser und einen Emulgator, wie er üblicherweise für einen solchen Typ der Formulierung verwendet wird.

Die Lipidphase kann vorteilhaft gewählt werden aus folgender Substanzgruppe:

- Mineralöle, Mineralwachse
- Öle, wie Triglyceride der Caprin- oder der Caprylsäure, ferner natürliche Öle wie z.B. Rizinusöl;
 - Fette, Wachse und andere natürliche und synthetische Fettkörper, vorzugsweise Ester von Fettsäuren mit Alkoholen niedriger C-Zahl, z.B. mit Isopropanol, Propylenglykol oder Glycerin, oder Ester von Fettalkoholen mit Alkansäuren niedriger C-Zahl oder mit Fettsäuren:
 - Alkylbenzoate;

15

- Silikonöle wie Dimethylpolysiloxane, Diethylpolysiloxane, Diphenylpolysiloxane sowie Mischformen daraus.
- Die Ölphase der Emulsionen, Oleogele bzw. Hydrodispersionen oder Lipodispersionen 20 im Sinne der vorliegenden Erfindung wird vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der Ester aus gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen, aus der Gruppe der Ester aus aromatischen Carbonsäuren und gesättigten 25 und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen. Solche Esteröle können dann vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isopropylstearat, Isopropyloleat, n-Butylstearat, n-Hexyllaurat, n-Decyloleat, Isooctylstearat, Isononylstearat, Isononylsteara 30 nonanoat, 2-Ethylhexylpalmitat, 2-Ethylhexyllaurat, 2-Hexyldecylstearat, 2-Octyldodecylpalmitat, Oleyloleat, Oleylerucat, Erucyloleat, Erucylerucat sowie synthetische, halbsynthetische und natürliche Gemische solcher Ester, z.B. Jojobaöl.

Ferner kann die Ölphase vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der verzweigten und unverzweigten Kohlenwasserstoffe und -wachse, der Silkonöle, der Dialkylether, der Gruppe der gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten Alkohole, sowie der Fettsäuretriglyceride, namentlich der Triglycerinester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12 - 18 C-Atomen. Die Fettsäuretriglyceride können beispielsweise vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der synthetischen, halbsynthetischen und natürlichen Öle, z.B. Olivenöl, Sonnenblumenöl, Sojaöl, Erdnußöl, Rapsöl, Mandelöl, Palmöl, Kokosöl, Palmkernöl und dergleichen mehr.

10

5

Auch beliebige Abmischungen solcher Öl- und Wachskomponenten sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung einzusetzen. Es kann auch gegebenenfalls vorteilhaft sein, Wachse, beispielsweise Cetylpalmitat, als alleinige Lipidkomponente der Ölphase einzusetzen.

15

Vorteilhaft wird die Ölphase gewählt aus der Gruppe 2-Ethylhexylisostearat, Octyldodecanol, Isotridecylisononanoat, Isoeicosan, 2-Ethylhexylcocoat, C₁₂₋₁₅-Alkylbenzoat, Capryl-Caprinsäure-triglycerid, Dicaprylylether.

20

Besonders vorteilhaft sind Mischungen aus C_{12-15} -Alkylbenzoat und 2-Ethylhexylisostearat, Mischungen aus C_{12-15} -Alkylbenzoat und Isotridecylisononanoat sowie Mischungen aus C_{12-15} -Alkylbenzoat, 2-Ethylhexylisostearat und Isotridecylisononanoat.

25

Von den Kohlenwasserstoffen sind Paraffinöl, Squalan und Squalen vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden.

Vorteilhaft kann die Ölphase ferner einen Gehalt an cyclischen oder linearen Silikonölen aufweisen oder vollständig aus solchen Ölen bestehen, wobei allerdings bevorzugt wird, außer dem Silikonöl oder den Silikonölen einen zusätzlichen Gehalt an anderen Ölphasenkomponenten zu verwenden.

30

Vorteilhaft wird Cyclomethicon (Octamethylcyclotetrasiloxan) als erfindungsgemäß zu verwendendes Silikonöl eingesetzt. Aber auch andere Silikonöle sind vorteilhaft im Sinne

15

25

30

der vorliegenden Erfindung zu verwenden, beispielsweise Hexamethylcyclotrisiloxan, Polydimethylsiloxan, Poly(methylphenylsiloxan).

Besonders vorteilhaft sind ferner Mischungen aus Cyclomethicon und Isotridecylisononanoat, aus Cyclomethicon und 2-Ethylhexylisostearat.

Die wäßrige Phase der erfindungsgemäßen Zubereitungen enthält gegebenenfalls vorteilhaft Alkohole, Diole oder Polyole niedriger C-Zahl, sowie deren Ether, vorzugsweise Ethanol, Isopropanol, Propylenglykol, Glycerin, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonoethyloder -monobutylether, Propylenglykolmonomethyl, -monoethyloder -monobutylether, Diethylenglykolmonomethyloder -monoethylether und analoge Produkte, ferner Alkohole niedriger C-Zahl, z.B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol, Glycerin sowie insbesondere ein oder mehrere Verdickungsmittel, welches oder welche vorteilhaft gewählt werden können aus der Gruppe Siliciumdioxid, Aluminiumsilikate, Polysaccharide bzw. deren Derivate, z.B. Hyaluronsäure, Xanthangummi, Hydroxypropylmethylcellulose, besonders vorteilhaft aus der Gruppe der Polyacrylate, bevorzugt ein Polyacrylat aus der Gruppe der sogenannten Carbopole, beispielsweise Carbopole der Typen 980, 981, 1382, 2984, 5984, jeweils einzeln oder in Kombination.

20 Insbesondere werden Gemische der vorstehend genannten Lösemittel verwendet. Bei alkoholischen Lösemitteln kann Wasser ein weiterer Bestandteil sein.

Erfindungsgemäße Emulsionen sind vorteilhaft und enthalten z.B. die genannten Fette, Öle, Wachse und anderen Fettkörper, sowie Wasser und einen Emulgator, wie er üblicherweise für einen solchen Typ der Formulierung verwendet wird.

Gele gemäß der Erfindung enthalten üblicherweise Alkohole niedriger C-Zahl, z.B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol, Glycerin und Wasser bzw. ein vorstehend genanntes Öl in Gegenwart eines Verdickungsmittels, das bei ölig-alkoholischen Gelen vorzugsweise Siliciumdioxid oder ein Aluminiumsilikat, bei wäßrig-alkoholischen oder alkoholischen Gelen vorzugweise ein Polyacrylat ist.

Als Treibmitt I für erfindungsgemäße, aus Aerosolbehältern versprühbare Zub reitungen sind die üblichen bekannten leichtflüchtigen, verflüssigten Treibmittel, beispielsweise

10

Kohlenwasserstoffe (Propan, Butan, Isobutan) geeignet, die allein oder in Mischung miteinander eingesetzt werden können. Auch Druckluft ist vorteilhaft zu verwenden.

Vorteilhaft können erfindungsgemäße Zubereitungen außerdem Substanzen enthalten, die UV-Strahlung im UVB-Bereich absorbieren, wobei die Gesamtmenge der Filtersubstanzen z.B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 6,0 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel fürs Haar oder die Haut dienen.

Enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen UVB-Filtersubstanzen, können diese öllöslich oder wasserlöslich sein. Erfindungsgemäß vorteilhafte öllösliche UVB-Filter sind z.B.:

- 3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher, 3 Benzylidencampher;
 - 4-Aminobenzoësäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)-benzoësäure(2-ethylhexyl)ester, 4-(Dimethylamino)benzoësäureamylester;
 - Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;
 - Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure(2-ethylhexyl)ester, Salicylsäure(4-isopropylbenzyl)ester, Salicylsäurehomomenthylester,
 - Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylbenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon:
 - Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethyl-hexyl)ester, 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy) -1,3,5-triazin.

Vorteilhafte wasserlösliche UVB-Filter sind z.B.:

30

20

25

- Salze der 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure wie ihr Natrium-, Kalium- oder ihr Triethanolammonium-Salz, sowie die Sulfonsäure selbst;
- Sulfonsäure-Derivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- 35 Sulfonsäure-Derivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure, 2-M thyl-5-(2-oxo-3-bornylidenmethyl)sulfonsäure und

ihre Salze sowie das 1,4-di(2-oxo-10-Sulfo-3-bornylidenmethyl)-Benzol und dessen Salze (die entprehenden 10-Sulfato-verbindungen, beispielsweise das entsprechende Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salz), auch als Benzol-1,4-di(2-oxo-3-bornylidenmethyl-10-Sulfonsäure bezeichnet

5

WO 00/74641

Die Liste der genannten UVB-Filter, die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen verwendet werden können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein.

10

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung einer Kombination der erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen mit mindestens einem UVB-Filter als Antioxidans bzw. die Verwendung einer Kombination der erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen mit mindestens einem UVB-Filter als Antioxidans in einer kosmetischen oder dermatologischen Zubereitung.

15

20

Es kann auch von Vorteil sein, die erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen mit UVA-Filtern zu kombinieren, die bisher üblicherweise in kosmetischen Zubereitungen enthalten sind. Bei diesen Substanzen handelt es sich vorzugsweise um Derivate des Dibenzoylmethans, insbesondere um 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion und um 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)propan-1,3-dion. Auch diese Kombinationen bzw. Zubereitungen, die diese Kombinationen enthalten, sind Gegenstand der Erfindung. Es können die für die UVB-Kombination verwendeten Mengen eingesetzt werden.

25

30

35

Kosmetische und dermatologische Zubereitungen mit einem wirksamen Gehalt an erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen können auch anorganische Pigmente enthalten, die üblicherweise in der Kosmetik zum Schutze der Haut vor UV-Strahlen verwendet werden. Dabei handelt es sich um Oxide des Titans, Zinks, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Cers und Mischungen davon, sowie Abwandlungen, bei denen die Oxide die aktiven Agentien sind. Besonders bevorzugt handelt es sich um Pigmente auf der Basis von Titandioxid.

Auc : Kon

Auch diese Kombinationen von UVA-Filter und Pigment bzw. Zubereitungen, die diese Kombination enthalten, sind Gegenstand der Erfindung. Es können die für die vorstehenden Kombinationen genannten Mengen v rwend t werden.

Unter Elektrolyten im Sinne der vorliegenden Erfindung sind wasserlösliche Alkali-, Ammonium-, Erdalkali- (unter Einbeziehung des Magnesiums) und Zinksalze anorganischer Anionen und beliebige Gemische aus solchen Salzen zu verstehen, wobei gewährleistet sein muß, daß sich diese Salze durch pharmazeutische oder kosmetische Unbedenklichkeit auszeichnen.

Die erfindungsgemäßen Anionen werden bevorzugt gewählt aus der Gruppe der Chloride, der Sulfate und Hydrogensulfate, der Phosphate, Hydrogenphosphate und der linearen und cyclischen Oligophosphate sowie der Carbonate und Hydrogencarbonate.

10

20

5

Diese kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen können auch Aerosole mit den üblicherweise dafür verwendeten Hilfsmitteln darstellen.

Vorzugsweise beträgt die Menge an erfindungsgemäß verwendeten Wirkstoffkombinationen in diesen Zubereitungen 0,01 - 10 Gew.-%, bevorzugt 0,05 - 5 Gew.-%, insbesondere 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen, ohne sie einzuschränken. Alle Mengenangaben, Anteile und Prozentanteile sind, soweit nicht anders angegeben, auf das Gewicht und die Gesamtmenge bzw. auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen bezogen.

Beispiel 1

O/W Crème

•	Gew%
Glycerylstearat	5,00
Cetylalkohol	5,00
Isopropylpalmitat	7,00
Cyclomethicon	5,00
Ascorbinsäure	3,00
α -Glucosylrutin	0,30
NaOH 45 %-ig	1,00
Butylenglycol	3,00
Na₂H₂EDTA	0,20
Farbstoffe, Parfum,	q.s.
Konservierungsmittel	
Wasser	ad 100,00

Beispiel 2

5

O/W Lotion

	Gew%
Steareth-20	3,00
Cetylalkohol	3,00
Cyclomethicon	6,00
Carbomer	0,60
Na₂H₂EDTA	0,20
Butylenglycol	3,00
NaOH 45 %-ig	0,40
Ascorbinsäure	0,50
α-Glucosylrutin	0,10
Farbstoffe, Parfum,	q.s.
Konservierungsmittel	
Wasser	ad 100,00

Beispiel 3

W/O Crème

·	Gew%
Polyglyceryl-2-dipolyhydroxystearat	5,00
Caprylic/Capric Triglyceride	15,00
Butylenglycol	3,00
Na ₂ H ₂ EDTA	0,20
MgSO ₄	0,70
NaOH 45 %-ig	0,32
Ascorbinsäure	1,00
α-Glucosylrutin	0,20
Farbstoffe, Parfum,	q.s.
Konservierungsmittel	
Wasser	ad 100,00

5 Beispiel 4

O/W-Gel

	Gew%
Xanthangummi	2,00
Butylenglycol	3,00
Na₂H₂EDTA	0,20
NaOH 45 %-ig	0,32
Ascorbinsäure	1,00
α-Glucosylrutin	0,20
Farbstoffe, Parfum,	q.s.
Konservierungsmittel	
Wasser	ad 100,00

WO 00/74641

Beispiel 5

O/W-Haarkur

·	Gew%
Bis-Diglycerylpolyacyladipat-2	3,00
Behenylalkohol	4,00
Butylenglycol	3,00
Cetrimoniumchlorid	5,00
Citronensäure	0,50
Na₂H₂EDTA	0,20
NaOH 45 %-ig	0,16
Ascorbinsäure	0,50
α -Glucosylrutin	0,10
Farbstoffe, Parfum,	q.s.
Konservierungsmittel	
Wasser	ad 100,00

Beispi 16

Sonnenschutzemulsion

•	Gew%
Cyclomethicon	2,00
Cetylstearylalkohol +PEG 40-hydriertes	2,50
Rizinusöl +Natrium Cetylstearylsulfat	
Glyceryllanolat	1,00
Caprylsäure-/Caprinsäure Triglycerid	0,10
Laurylmethicon Copolyol	2,00
Octylstearat	3,00
Rizinusöl	4,00
Glycerin	3,00
Acrylamid/Natriumacrylat Copolymer	0,30
Hydroxypropylmethylcellulose	0,30
Octylmethoxycinnamat	5,00
Butyl-methoxy-dibenzoylmethan	0,75
α-Glucosylrutin	0,50
Ascorbyl-2-glucosid	1,00
Epigallocatechingallat	0,20
α-Tocopherylacetat	1,00
Na₃HEDTA	1,50
Konservierungsmittel, Farbstoffe, Parfüm	q.s.
Wasser	ad 100,00

WO 00/74641

28

PCT/EP00/04938

Beispi 17

O/W Lotion

	Gew%
Paraffinöl (DAB 9)	8,00
Isopropylpalmitat	3,00
Petrolatum	4,00,
Cetylstearylalkohol	2,00
PEG 40 Rizinusöl	0,50
Natriumcetylstearylsulfat	0,50
Natrium Carbomer	0,40
α-Glucosylrutin	0,50
Glycerin	3,00
Ascorbylpalmitat	1,00
Octylmethoxycinnamat	5,00
Butylmethoxydibenzoylmethan	1,00
Konservierungsmittel, Farbstoffe, Parfüm	q.s.
Epigallocatechingallat	0,05
Wasser	ad 100,00

Beispiel 8

5

O/W Creme

	Gew%
Paraffinöl (DAB 9)	7,00
Avocadoöl	4,00
Glycerylmonostearat	2,00
α-Glucosylrutin	0,80
Mg-Ascorbylphosphat	0,50
Natriumlactat _	3,00
Glycerin	3,00
Konservierungsmittel, Farbstoffe, Parfüm	q.s.
Epigallocat chingallat	3,00
Wasser	ad 100,00

10

15

20

25

30

Pat ntansprüche

- 1. Verwendung von Ascorbinsäure und/oder Ascorbylverbindungen und einem oder mehreren Flavonderivaten und/oder Flavanonderivaten, insbesondere Flavonoiden zur Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Zubereitung zur Prophylaxe oder Linderung des Sonnenbrandes.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Wirkstoffe, gewählt aus der Gruppe der Flavone, Flavanone und Flavonoide in einem wirksamen Gehalt in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen vorliegt.
- 3. Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß daß der oder die Wirkstoffe, gewählt aus der Gruppe der Flavone, Flavanone und Flavonoide in kosmetischen oder topischen dermatologischen Zubereitungen in Konzentrationen von 0,01 10 Gew.-%, bevorzugt 0,05 5 Gew.-%, insbesondere 0,1 2,0 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, vorliegt.
- 4. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Wirkstoffe, gewählt aus der Gruppe der Ascorbinsäure und der Ascorbylverbindungen in einem wirksamen Gehalt in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen vorliegt.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Ascorbylverbindungen gewählt werden aus der Gruppe Ascorbylpalmitat, Natriumascorbylphosphat, Magnesiumascorbylphosphat, Zinkascorbylphosphat, Ascorbyl-2-glucosid.
- 6. Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß daß der oder die Wirkstoffe, gewählt aus der Gruppe der Ascorbinsäure und der Ascorbylverbindungen in kosmetischen oder topischen dermatologischen Zubereitungen in Konzentrationen von 0,001 10 Gew.-%, bevorzugt 0,05 5 Gew.-%, insbesondere 0,1 2,0 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, vorliegt.
- 7. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet daß als Wirkstoff, gewählt aus der Gruppe der Flavone, Flavanone und Flavonoide das α -Glucosylrutin gewählt wird.

8. Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen zusätzlich einen oder mehrere Komplexbildner enthalten.

5

10

9. Verwendung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Komplexbildner gewählt wird oder werden aus der Gruppe bestehend aus Weinsäure und deren Anionen, Citronensäure und deren Anionen, Aminopolycarbonsäuren und deren Anionen (wie beispielsweise Ethylendiamintetraessigsäureund deren Anionen, Nitrilotriessigsäure und deren Anionen, Hydroxyethylendiaminotriessigsäure und deren Anionen, Diethylenaminopentaessigsäure und deren Anionen, trans-1,2-Diaminocyclohexantetraessigsäure und deren Anionen).

15

10. Verwendung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Komplexbildner sind in den kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen bevorzugt zu 0,01 Gew.-% bis 10 Gew.-%, bevorzugt zu 0,05 Gew.-% bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt zu 0,1 - 2,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, enthalten ist oder sind.

INTERNATIO SEARCH REPORT

Inte pplication No PCT/EP 00/04938

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K7/42 A61P17/16 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
US 5 882 658 A (SIMON PASCAL ET AL) 16 March 1999 (1999-03-16) column 1, line 42 -column 1, line 67; claims 1,12; examples 1,2	1,6
DE 42 43 363 A (KUEBLER ULRICH DR MED) 23 June 1994 (1994-06-23) claim 1	1
DE 42 27 806 A (FISCHER PHARMA LTD) 25 February 1993 (1993-02-25) page 2, line 47 - line 52; claims 1,4	1
DE 43 39 486 A (BACKHAUS ERWIN) 24 May 1995 (1995-05-24) column 1, line 50 - line 51; claim 1 -/	1
	US 5 882 658 A (SIMON PASCAL ET AL) 16 March 1999 (1999-03-16) column 1, line 42 -column 1, line 67; claims 1,12; examples 1,2 DE 42 43 363 A (KUEBLER ULRICH DR MED) 23 June 1994 (1994-06-23) claim 1 DE 42 27 806 A (FISCHER PHARMA LTD) 25 February 1993 (1993-02-25) page 2, line 47 - line 52; claims 1,4 DE 43 39 486 A (BACKHAUS ERWIN) 24 May 1995 (1995-05-24) column 1, line 50 - line 51; claim 1

	ed in annex.	X Patent family members are listed	ther documents are listed in the continuation of box C.	
one the	th the application but theory underlying the eclaimed invention not be considered to document is taken alone eclaimed invention inventive step when the more other such documious to a person skilled	To later document published after the inter- or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the crannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the crannot be considered to involve an involve an indocument is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent.	date lent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means nent published prior to the international filing date but	
	search report	Date of mailing of the international sec		
			zz September 2000	
		Authorized officer Voyiazoglou, D	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	
one the	theory underlying the eclaimed invention not be considered to document is taken alone eclaimed invention inventive step when the more other such docurious to a person skilled ant family	citéd to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or moments, such combination being obviou in the art. "&" document member of the same patent in the art. Date of mailing of the international seasons and the patent of the control of the cont	"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 22 September 2000 Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	

1

			
	rtion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u></u>
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Α	FR 2 666 226 A (THOREL JEAN NOEL) 6 March 1992 (1992-03-06) claims 1,2,4		1
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 10, 31 August 1999 (1999-08-31) & JP 11 124341 A (RISUBURAN:KK), 11 May 1999 (1999-05-11) abstract		1
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 061 (C-1160), 2 February 1994 (1994-02-02) & JP 05 279225 A (SUNTORY LTD), 26 October 1993 (1993-10-26) abstract		1
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1995, no. 09, 31 October 1995 (1995-10-31) & JP 07 157494 A (KAO CORP), 20 June 1995 (1995-06-20) abstract		1
A	WO 98 47534 A (KLINGE CO CHEM PHARM FAB;STANISLAUS FRITZ (DE)) 29 October 1998 (1998-10-29) page 13, line 1 - line 15; claims 14,15		1
A	FR 2 723 316 A (THOREL JEAN NOEL) 9 February 1996 (1996-02-09) claims 1,2,7		1
A	US 5 843 411 A (SHAFFER BURT ET AL) 1 December 1998 (1998-12-01) column 5, line 15 - line 25; claims 1,19		1
Α.	WO 96 18379 A (BEIERSDORF AG) 20 June 1996 (1996-06-20) cited in the application claim 1		1
A	US 5 409 693 A (PERRICONE NICHOLAS V) 25 April 1995 (1995-04-25) claims 1,13		1
P,X	DE 198 07 774 A (BEIERSDORF AG) 26 August 1999 (1999-08-26) page 1, line 14 - line 25; claims 1,6 -/		1,6
-	,		
1			



PCT/EP 00/04938

	TO DE LOS		
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		resevanto Gazin Pio.
P,A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 13, 30 November 1999 (1999-11-30) & JP 11 222412 A (SHISEIDO CO LTD;SOGO PHARMACEUT CO LTD), 17 August 1999 (1999-08-17) abstract		1
	·		

1

NTEH TIONAL SEARCH REPORT

mormation on patent family members

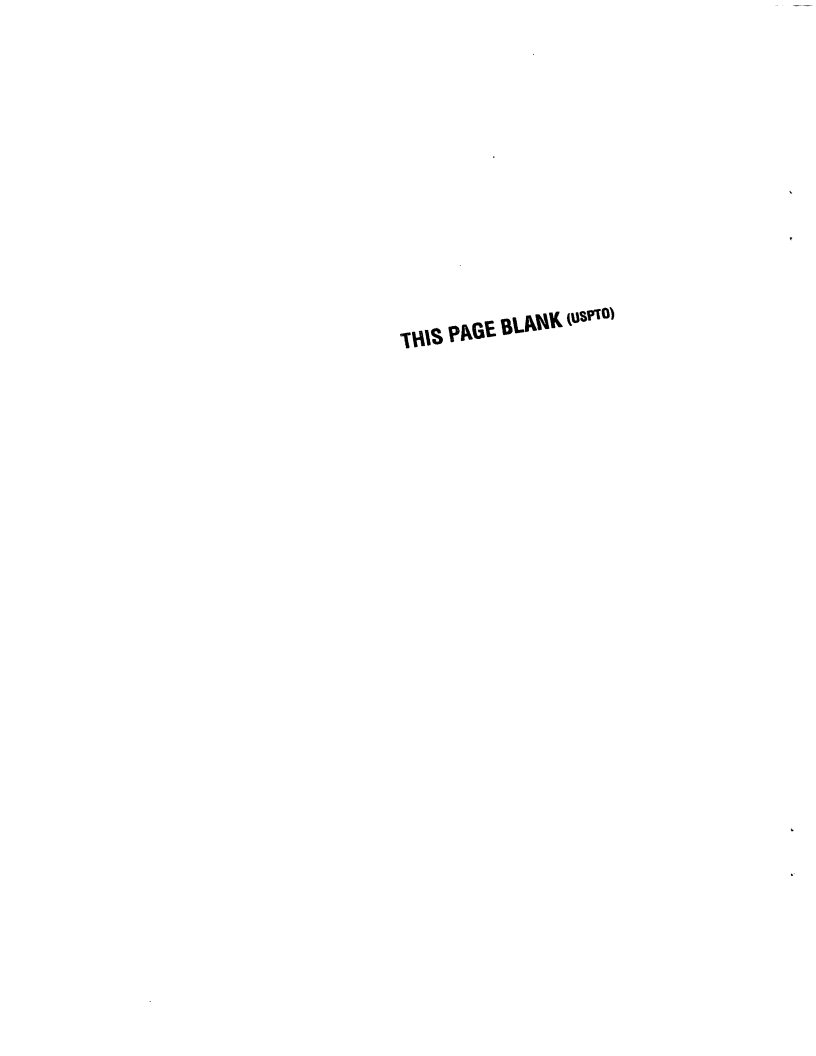
te onal Application No PCT/EP 00/04938

			101/2	1 00/04936
Patent document cited in search report	:	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5882658	A	16-03-1999	FR 2736829 A CN 1147936 A DE 69600106 D DE 69600106 T EP 0754449 A ES 2112076 T	24-01-1997 23-04-1997 02-01-1998 26-03-1998 22-01-1997 16-03-1998
			JP 3004206 B JP 9030921 A	31-01-2000 04-02-1997
DE 4243363	A	23-06-1994	NONE	
DE 4227806	Α	25-02-1993	IL 99291 A AU 654030 B AU 2122092 A CA 2076467 A CH 684739 A ES 2050074 A FR 2680466 A GB 2259014 A,B PT 100800 A,B	
DE 4339486	Α	24-05-1995	NONE	
FR 2666226	A	06-03-1992	NONE	
JP 11124341	A	11-05-1999	NONE	
JP 05279225	A	26-10-1993	NONE	
JP 07157494	Α	20-06-1995	NONE	
WO 9847534	Α	29-10-1998	AU 2387997 A EP 0971743 A	13-11-1998 19-01-2000
FR 2723316	A	09-02-1996	NONE	
US 5843411	Α	01-12-1998	NONE	
WO 9618379	A	20-06-1996	DE 4444238 A WO 9618380 A WO 9618381 A WO 9618382 A EP 0716847 A EP 0799022 A EP 0797427 A EP 0799023 A JP 8259421 A JP 10510522 T JP 10510523 T JP 10510802 T JP 10510803 T US 5952373 A	20-06-1996 20-06-1996 20-06-1996 20-06-1996 19-06-1997 08-10-1997 08-10-1997 08-10-1996 13-10-1998 20-10-1998 20-10-1998 14-09-1999
US 5409693	A	25-04-1995	US 5574063 A US 5554647 A	12-11-1996 10-09-1996
DE 19807774	Α	26-08-1999	EP 0945128 A	29-09-1999

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte pplication No
PCT/EP 00/04938

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19807774	A		JP 11279167 A	12-10-1999
JP 11222412	A	17-08-1999	NONE	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·



VERTRAG ÜBER DIZINTERNATIONALE ZUSAMIZNARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 2 2 AUG 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICH

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

						
	Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 6713Wiar9961		WEITERES VORGE		lung über die Übersendung de Prüfungsberichts (Formblatt P	
Internation	nales A	ktenzeichen	Internationales Anmelded	datum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/	Tag)
PCT/EP	00/04	938	30/05/2000		04/06/1999	
A61K7/4		tentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und	IPK .		M114 11
Anmelder BEIERS	DORI	F AG et al.				
		rnationale vorläufige Prü rstellt und wird dem Anm			onalen vorläufigen Prüfung	beauftragten -
2. Dies	er BEF	RICHT umfaßt insgesam	t 5 Blätter einschließlich	dieses Deckblatts.		
l (und/oc	der Zeichnungen, die geä	andert wurden und diese	m Bericht zugrunde	tter mit Beschreibungen, A liegen, und/oder Blätter mi tt 607 der Verwaltungsricht	it vor dieser
Dies	e Anla	ngen umfassen insgesam	it Blätter.			
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu f	folgenden Punkten:			
1	⊠	Grundlage des Berichts	S			
II		Priorität				
111		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuhe	it, erfinderische Täti	gkeit und gewerbliche Anw	rendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichk	_			
V	×	gewerblichen Anwendb	parkeit; Unterlagen und E		, der erfinderischen Tätigke zung dieser Feststellung	eit und der
VI		Bestimmte angeführte I	_			
VII	×	Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldu	ıng		
VIII	Ճ	Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen Ai	nmeldung		
Datum der	Einrei	chung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ing dieses Berichts	
08/12/20	000			20.08.2001		
	eauftrag	nschrift der mit der internatio gten Behörde:	nalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedi	ensteter	STATE OF STA
9)	D-80	opäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	3 epmu d	Paloniemi Leglan	d, R	
Fax: +49 89 2399 - 4465				Tel. Nr. +49 89 2399 7	7315	DOWN TOP

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

त्र कर क्षेत्रक राज्य कर का का _हें का क<mark>ि मन्त्रिक का क्रिक्रीय के क्षेत्रकेल</mark>क की क्षेत्रक का <u>संबद्ध का क्षेत्रक का का</u> स्थापन

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/04938

I.	Gru	ındlage des Berich	nts				
1.	Auf eing	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i>					
	1-28	В	ursprüngliche Fassung				
	Pat	entansprüche, Nr.	:				
	1-10	0	ursprüngliche Fassung				
2.	die	internationale Anme	ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist.				
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um							
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach				
☐ die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).							
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 2 und/oder 55.3).				
3.			nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequ nz ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:				
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.				
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
			das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den It der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.				
			die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.				
4.	Auf	grund der Änderung	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

a harming an exil to reference that any formal the first of returnments and the section has a prime on a result on

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/04938

5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den
	angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
	eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 10

Nein: Ansprüche 1-9

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-10

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-10

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

and the second of the second property of the second of the

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Art. 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf das folgende Dokument verwiesen:

D1: US-A-5 882 658 (SIMON PASCAL ET AL) 16. März 1999 (1999-03-16)

In Anspruch 1 wird die Verwendung von Ascorbinsäure und/oder Ascorbylverbindungen und einem oder mehreren Flavonderivaten und/oder Flavanonderivaten zur Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Zubereitung zur Prophylaxe oder Linderung des Sonnenbrandes beansprucht.

Dokument D1 offenbart eine Zusammensetzung für den Sonnenschutz der Haut. Diese Zusammensetzung enthält sowohl Ascorbylverbindungen als auch Flavonderivate (Bsp. 2). Der Gegenstand von Anspruch 1 ist somit nicht neu (Art. 33(2) PCT). Die abhängigen Ansprüche 2-9 beziehen sich auf Merkmale, die aus D1 schon bekannt sind (Spalte 3-5).

In anspruch 10 wird die Verwendung von obiger Zusammensetzung beantragt, indem die Zusammensetzung zusätzlich 0,01-10 % von Komplexbildner enthält. Solche Mengen von Komplexbildner sind üblich und begründen deswegen keine erfinderische Tätigkeit (Art. 33(3) PCT).

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in dem Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

MAN A CALL THE PROPERTY OF THE

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/04938

Zu Punkt VIII

Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Das Merkmal "...0,01..." in Anspruch 3 ist nicht gestützt durch die Beschreibung (S.14: "0,001"). In den Ansprüchen 9-10 hätte die Verweisung auf Anspruch 8 gerichtet sein sollen (Art. 6 PCT).

Translation



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

_	
•	

Applicant's or agent's file reference 6713Wiar9961		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. PCT/EP00/04938	International filing date (day/month/year) 30 May 2000 (30.05.00)	Priority date (day/month/year) 04 June 1999 (04.06.99)		
International Patent Classification (IPC) or no A61K 7/42	ational classification and IPC			
Applicant	BEIERSDORF AG			
 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. This REPORT consists of a total of 5 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets. 				
3. This report contains indications relating to the following items: I				
Date of submission of the demand	Date of completion o	•		
08 December 2000 (08. Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer	August 2001 (20.08.2001)		
Facsimile No.	Telephone No.			

THIS	PAGE	BLANK	(USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of t	he report		
1. This repo	ort has been drawn of the last	on the basis of (Replacement sheet in this report as "originally filed"	s which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	application as originally filed.	
\boxtimes	the description,	pages1-28	_, as originally filed,
		pages	_, filed with the demand,
		pages	_, filed with the letter of,
		pages	_, filed with the letter of
	the claims,	Nos. 1-10	_, as originally filed,
		Nos.	, as amended under Article 19,
		Nos.	, filed with the demand,
		Nos	, filed with the letter of,
		Nos.	, filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig	_ , as originally filed,
		sheets/fig	, filed with the demand,
		sheets/fig	, filed with the letter of,
		sheets/fig	, filed with the letter of
2. The amen	dments have resulte	ed in the cancellation of:	
	the description,	pages	
	the claims,	Nos	
	the drawings,	sheets/fig	
		and Palacian Communication	
3. L to g	go beyond the disclo	stablished as if (some of) the amosure as filed, as indicated in the	endments had not been made, since they have been considered Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4 4 1 127			
4. Additiona	l observations, if ne	ecessary:	
•			
		•	

INTERNATIONAL PREL WARY EXAMINATION REPORT

	International	application No.
ı	EP/EP	00/04938

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	10	YES
	Claims	1-9	NO NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-10	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following document:

D1: US-A-5 882 658 (SIMON PASCAL ET AL) 16 March 1999 (1999-03-16).

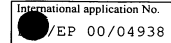
Claim 1 lays claim to the use of ascorbic acid and/or ascorbyl compounds and one or more flavone derivatives and/or flavanone derivatives for producing a cosmetic or dermatological preparation for preventing or soothing sunburn.

Document D1 discloses a composition for protecting skin from the sun. Said composition contains both ascorbyl compounds and flavone derivatives (Example 2). The subject matter of Claim 1 is therefore not novel (PCT Article 33(2)).

Dependent Claims 2-9 concern features which are already known from D1 (columns 3-5).

Claim 10 lays claim to the use of the above composition, the composition containing, in addition, 0.01-10% complexing agent. quantities of complexing agent are common and

INTERNATIONAL PREL PARY EXAMINATION REPORT



				involve	an	inventive	step	(PCT	
	Article	33(3)).						
İ									
ı									- 1

VII.	Certain	defects	in the	international	application
------	---------	---------	--------	---------------	-------------

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite document D1 nor the relevant prior art disclosed therein.

INTERNATIONAL PRELIDENCE EXAMINATION REPORT

International application No.
PO P 00/04938

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The feature "0.01…" in Claim 3 is not supported by the description (page 14: "0.001"). Claims 9-10 should refer to Claim 8 (PCT Article 6).

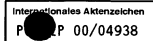
PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen						
6713Wiar9961	VORGEHEN	Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5						
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelo	ledatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)					
PCT/EP 00/04938	(Tag/Monat/Jahr) 30/05/2	000	04/06/1999					
Anmelder			0 11 00/17/7					
BEIERSDORF AG et al.	BEIERSDORF AG et al							
Dieser internationale Recherchenbericht wurd	e von der Internationale	n Recherchenhehörde e	urstellt und wird dem Anmelder gemäß					
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	ernationalen Büro übern	nittelt.	rotont and this dom / timelact germas					
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jew		Blätter.	ı Unterlagen zum Stand der Technik bei.					
Daruber fillaus liegt fillif jew	relis eine Kopie der in di	esem bencht genannten	Onterlagen zum Stand der Technik bei.					
Grundlage des Berichts								
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie eing 								
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b)) o		einer bei der Behörde eir	ngereichten Übersetzung der internationalen					
b. Hinsichtlich der in der internationaler	n Anmeldung offenbarte	Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale					
Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmel		•						
zusammen mit der internatio	•		gereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich	n in schriftlicher Form eir	ngereicht worden ist.						
bei der Behörde nachträglich			st.					
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i			oll nicht über den Offenbarungsgehalt der at.					
Die Erklärung, daß die in ∞ı wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erf	aßten Informationen der	n schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,					
2. Bestimmte Ansprüche hab	en sich als nicht reche	erchlerbar erwiesen (si	ehe Feid I).					
3. Mangelnde Einheitlichkeit		•						
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfin	_							
wird der vom Anmelder eing	<u> </u>	•						
wurde der Wortlaut von der I	Benorde wie folgt festge	setzt:						
	5. Hinsichtlich der Zusammenfassung							
wird der vom Anmelder eing-			ng von der Behörde festgesetzt. Der					
Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine Ste	innerhalb eines Monats	nach dem Datum der A	bsendung dieses internationalen					
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen is	st mit der Zusammenfas	sung zu veröffentlichen:	Abb. Nr					
wi vom Anmelder vorgesch	lagen		keine der Abb.					
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschla	igen hat.	_					
w il diese Abbildung die Erfi	ndung besser kennzeich	net.						

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K7/42 A61K7/48

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K A61P

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 882 658 A (SIMON PASCAL ET AL) 16. März 1999 (1999-03-16) Spalte 1, Zeile 42 -Spalte 1, Zeile 67; Ansprüche 1,12; Beispiele 1,2	1,6
A	DE 42 43 363 A (KUEBLER ULRICH DR MED) 23. Juni 1994 (1994-06-23) Anspruch 1	1
A	DE 42 27 806 A (FISCHER PHARMA LTD) 25. Februar 1993 (1993-02-25) Seite 2, Zeile 47 - Zeile 52; Ansprüche 1,4	1
A	DE 43 39 486 A (BACKHAUS ERWIN) 24. Mai 1995 (1995-05-24) Spalte 1, Zeile 50 - Zeile 51; Anspruch 1/	1

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
---	---

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 22. September 2000 29/09/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Voyiazoglou, D

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interactionales Aktenzeichen
P 00/04938

O /F		F 00/04938
C.(Fortsetz Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm.	enden Teile Betr. Anspruch Nr.
rategone.	Dezember and an Actorismic land, sower entorgenion anter Angabe der in Betrachtkomm	enden Telle Deur. Anspruch Nr.
A	FR 2 666 226 A (THOREL JEAN NOEL) 6. März 1992 (1992–03–06) Ansprüche 1,2,4	1
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 10, 31. August 1999 (1999-08-31) & JP 11 124341 A (RISUBURAN:KK), 11. Mai 1999 (1999-05-11) Zusammenfassung	1
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 061 (C-1160), 2. Februar 1994 (1994-02-02) & JP 05 279225 A (SUNTORY LTD), 26. Oktober 1993 (1993-10-26) Zusammenfassung	1
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1995, no. 09, 31. Oktober 1995 (1995-10-31) & JP 07 157494 A (KAO CORP), 20. Juni 1995 (1995-06-20) Zusammenfassung	1
Α	WO 98 47534 A (KLINGE CO CHEM PHARM FAB;STANISLAUS FRITZ (DE)) 29. Oktober 1998 (1998-10-29) Seite 13, Zeile 1 - Zeile 15; Ansprüche 14,15	1
A	FR 2 723 316 A (THOREL JEAN NOEL) 9. Februar 1996 (1996-02-09) Ansprüche 1,2,7	1
A	US 5 843 411 A (SHAFFER BURT ET AL) 1. Dezember 1998 (1998-12-01) Spalte 5, Zeile 15 - Zeile 25; Ansprüche 1,19	1
Α	WO 96 18379 A (BEIERSDORF AG) 20. Juni 1996 (1996-06-20) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1
A	US 5 409 693 A (PERRICONE NICHOLAS V) 25. April 1995 (1995-04-25) Ansprüche 1,13	. 1
P,X	DE 198 07 774 A (BEIERSDORF AG) 26. August 1999 (1999-08-26) Seite 1, Zeile 14 - Zeile 25; Ansprüche 1,6	1,6

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

International	les Aktenzelchen
P	00/04938

C/Forton	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	ZP 00/04938
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
Р,А	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 13, 30. November 1999 (1999-11-30)	1
	& JP 11 222412 A (SHISEIDO CO LTD;SOGO PHARMACEUT CO LTD), 17. August 1999 (1999-08-17)	
	Zusammenfassung 	

Group Director: Is this for Board of Patent Appeals? Date of Request: Date Needed By: (Please do not write ASAP-indicate a specific date) SPE Signature Required for RUSH: Document Identification (Select One): (Note: Please attach a complete, legible copy of the document to be translated to this form). Language Country Code Publication Date No. of Pages (Gilled by STIC) Phone: 308-0881 Fax: 308-0989 Location: Crystal Plaz Room 2C0 To assist us in providing most cost effective service please answer these ques Will you accept an Engli Language Equivalent? Yes (Yes/No)		-		
Phone No.: (703) 308-4607 Fax No.: (203) 746-6897 Office Location: CM-1-2A03 Art Unit/Org.: J17 Group Director: Do-4 Is this for Board of Patent Appeals? Mayle Date of Request: 8/25/03 Date Needed By: ASAP-indicate a specific date) SPE Signature Required for RUSH: Document Identification (Select One): 16-18383 **(Note: Please attach a complete, legible copy of the document to be translated to this form)** 1. Patent Document No. Patent Document No. Language Country Code Publication Date No. of Pages (Gilled by STIC) No. of Pages (Wes/No)	19/000 20	PIC		e anno e
Date Needed By: (Please do not write ASAP-indicate a specific date) SPE Signature Required for RUSH: Document Identification (Select One): "(Note: Please attach a complete, legible copy of the document to be translated to this form)" 1. Patent Document No. Language Country Code Publication Date No. of Pages (Gilled by STIC) Patent Sus-0881 Fax: 308-0881 Fax: 308-088	Phone No.: (703) 308-4 Fax No.: (703) 746-6 Office Location: CM-1-2A Art Unit/Org.: [117] Group Director: Do-4	607 897 -03	Scarching	Forcign Patents
Document Identification (Select One): 1. Patent Document No. Language Country Code Publication Date No. of Pages Occument Identification (Select One): 96-18381 96-18381 To assist us in providing most cost effective service please answer these ques Will you accept an Engli Language Equivalent? Yes/No) Yes/No)	Date of Request: 8/25/03 Date Needed By: 45/6/9/ (Please do not write ASAP-indicate a specific date)	15/03	Fax:	
2. Article Author Language Country Would you like a consult with a translator to revie document prior to havin complete written transla Language Document Delivery (Select Preference): Delivery to Exmr. Office/Mailbox Call for Pick-up Date: STIC Only) Would you like a consult with a translator to revie document prior to havin complete written transla (It is the default for Japanese Patents, "onwards with avg. 5 day turnaround affireceipt)	Document Identification (Select Once (Note: Please attach a complete, legible copy of the Langua Country Publication (Select Once (Note: Please attach a complete, legible copy of the Langua Country Publication (Select Preference (Select Preference (Select Preference (Select Preference (Select Manual Country (Sele	e): document to be translated to this form ent No. ge Y Code tion Date (filled by STIC) Document y age Lee): All January All J	most cost of please answer of the please and	effective service, wer these questions: ccept an English Equivalent? (Yes/No) ccept an English (Yes/No) I like a consultation islator to review the prior to having a vritten translation? (Yes/No) e if Machine n is not acceptable: for Japanese Patents, '93 and
STIC USE ONLY Copy/Search Processor: Date assigned: Date filled: Equivalent found: Doc. No.: Country: Doc. No.: Country: Translation Date logged in: Date logged in: PTO estimated words: Number of pages: In-House Translation Available: In-House: Contractor: Translator: Name: Assigned: Priority: Returned: Sent:	Copy/Search Processor: Date assigned: Date filled: Equivalent found: Doc. No.: 202/0141	Date logger PTO esting Number of In-House Translato Assigned:	ed in: nated words: f pages: Translation Available: Contraction Contraction Prior	ractor: e:

() t-